

# Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos

Autorizado

- Oxytocin

## Product identification

### Nome do medicamento:

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em English

17.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Via intravenosa:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- **Dog**

#### **Via intramuscular:**

- **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- **Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

- **Dog**

---

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH01BB02

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Finlândia

---

**Available in:**

Finlândia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Finnish](#)

Disponível apenas em [Finnish](#)

Disponível apenas em [Finnish](#)

Disponível apenas em [Finnish](#)

Disponível apenas em [Finnish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Pharmaxim AB

---

**Marketing authorisation date:**

30/09/1980

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

8010

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

30/09/1980

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045478>